(51)Int.Cl.\*

# 

識別記号 庁内整理番号

FΙ

(11)特許出職公開番号 特開平6-7431

(43)公開日 平成6年(1994)1月18日

技術表示放所

A 6 1 M 1/02 A 6 1 K 35/14 A 6 1 M 1/34	3 1 5 9052-4 C 7431-4 C 3 1 0 9052-4 C	
	370 332 40	高査請求 未請求 請求項の数2(全 7 頁
(21)出顧器号	特類平5-81141	(71)出版人 000116806 担メディカル株式会社
(22)世期日	平成5年(1993)3月17日	東京都千代田区内幸町1丁昌1番1号 (72)発明者 小野寺 博和
(31)優先權主張番号 (32)優先日	特顯平4-90093 平 4 (1992) 3 月17日	大分県大分市大字里2620番地 旭メディス ル株式会社内
(33)優先權主擬[[	日本(JP)	(72)発明者 吉田 一 大分県大分市大字里2620番地 旭メディエ ル株式会社内
		(74)代理人 弁理士 佐々木 俊哲

# (54) 【発明の名称】 血液成分分離用膜

(57)【要約】 【目的】 血液の濡れ性に優れ、且つ血液処理時に中ニ ンの上昇を起こさない血液成分分離用膜を提供する。 【構成】 表面の陰性荷電量が30μeq/g以下、平 均細孔径が10A~1,0μm、透水性が3.4~80 OOm 1/h r/m'/mHgの高分子からなる血液成 分分離用膜。

# 【特許請求の簡用】

【請求項1】 表面の陰性荷電量が30μeg/g以 下、平均細孔径が10A~1、0μm、透水性が3、4 ~8,000m1/hr/m<sup>1</sup>/mHgの高分子からな る前流成分分解用膜。

1

【請求項2】 腰の材質がポリアクリロニトリル系。セ ルロース系、ポリメチルメタクリレート系のいずれかを 主成分とするものである請求項1記載の血液成分分離用 Ħ.

(発明の詳細な説明)

[1000]

【産業上の利用分野】本発明は人工腎臓や血漿分解。血 漿分画などに用いられる血液成分分解用膜に関する。 100021

【従来の技術】血液中より不要の成分を分離したり、血 液を所望の成分別に分離するのに再生セルロース。ポリ メチルメタクリレート、セルロースアセテート。ポリア クリロニトリル、ポリオレフィン、ポリスルフォン等か ちなる、中空糸状や平膜状の膜を用いる技術が広く普及 している。

#### [00031

【発明が解決しようとする課題】ところでガラスなど、 表面に多量の除性荷端を有する材料表面と血液とが接触 すると、血液凝固第XII因子の活性化が起こり、活性化 血液凝固衛XII因子によってプレカリクレインからカリ クレインが生成され、更にカリクレインによって高分子 音キニノーゲンが研定分解されてキニン(血液キニン: Bradykının)が生成される事が知られている。とのキニ ンは血圧低下、顔面紅潮、結膜充血、平滑筋収縮、発病 などのアナフィラキシー反応の原因物質、即ちアナフィ 30 ラトキシンの一つであることも知られている。 しかしー 方でキニンの生成と材料表面の陰性荷電置との定量的な 知見は十分に得られておらず、特に臨床的に使用できる 建過付料について至適な表面の除性荷質費についての検 討ばなされていない。更に甌床的にアナフィラキシー反 応による症状とキニン査との間の定量的な関係について も知られていない。本発明者らの研究によると、公知の ボリアクリルニトリルやセルロース。 ポリメチルメタク リレート等を主成分とする血液成分分解用値の中には、 血液の親水性を高めるために導入された基に由来すると 40 思われる材料表面の陰経荷電置が多く、キニンの上昇を 引き起こし、このためしばしばキニン上昇に起因するア ナフィラトキシーを引き起こすものがあることが判明し た。本発明の目的は、血液の添れ性に優れ、且つ血液処 **興時にキニンの上昇を起こさない血液成分分離用礎を摂** 供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】即ち本発明は、表面の降 性荷電量が30μeg/g以下、平均細孔径10A~

m<sup>1</sup> /mmHgの高分子からなる血液成分分離用鏡であ 5.

#### [0005]

【構成】本発明において鱗の表面とは、彼処理血液が実 質的に接触し得る膜の両表面及び腹壁内の孔の表面部分 をいう。また、表面に被覆等の処理が縮されてなる順の 場合は処理後の、彼処理血液が寒間的に接触し得る裏出 部分をいう。本発明において膜の表面の陰性荷盤とは、 膜の表層に存在する蒔電であって、後述する荷電量の測 16 定法によって測定される荷電を指す。飲えて定量的に示 すならば、表面及び表面から10Aの深さまでの間に存 在する荷電である。

## 【0006】除性前電の定義

本発明でいう陰性菌電には、カルボキシル基、リン酸 基、亜燐酸基、スルホン酸基、硫酸エステル基、亜硫酸 基、次亜硫酸等、スルフィド基、フェノール基、ヒドロ キシシリル基など中性のp Hで陰性を示す酸性基由来の ものが含まれる。上記の酸性基はほんの1例を示したの みで、これに限定されるものではない。この中でカルボ 20 キシル基とスルホン酸基及び硫酸エステル基が背電視度 が高く、実用上特に重要である。この除性前端には、順 の特望自身が本来持つ陰性基に由来するもの、襞の製造 過程で例えば熱、酸化物や酸、アルカリ溶液などの薬 品、放射線などによって加水分解で生じたもの、除性荷 電を得する化合物を共有結合、グラフト、物理吸着、イ オン結合、包埋などの方法で導入された基に由来する前 電を含む。更に放射線グラフトやプラズマクラフトによ って除性基を育するモノマーをグラフト重合した結果導 入された基に由来するもの、或いは除往基を有しないモ ノマーをグラフト重合したときにモノマー或いは襞に新 たに生成した陰性前端が含まれる、従って、結果的に譲 の使用時に順表面に存在する全ての除性商館が含まれ る。本発明にいう膜の表面の荷電量は、血液処理時と同 等のpH、即ちpH5から9付近の血液中において腫瘍 面に共停する全ての際性荷電と降性荷電とを相続した結 **景勢存する前翼掌である。** 

# 【0007】表面除性菌常量測定法

表面の総性荷電量の測定方法としては、酸アルカリによ る中和論定、逆論定、酸化源元論定、色素吸者 ゼータ 電位による制定、核磁気共鳴スペクトル法、赤外吸光ス ベクトル御定法、X線光電子分光(ESCA) 電子線 プロープマイクロアナリシス(EPMA)、二次イオン 質量分析(SIMS)、オージェ電子分光(AES)。 蛍光×線分析等の公知の方法が使用できる。測定には、 何れの方法を用いても良いが、しかし中和治定 認治 定、酸化還元潴穽、ゼータ電位による測定、色素吸着な どは、検出感覚が低く、且つ精度的にも必ずしも総定で きるものではない。また核磁気共鳴スペクトル法 赤外 吸光スペクトル測定法、X線光電分光(ESCA)、電 0 μ m、遊水性が3.4~8,000 m l / h r / 50 子様プローブマイクロアナリシス(EPMA) 二次イ

オン智貴分析(SIMS)、オージェ賞子分光(AR S) 質光X線分析等は、良好な手段であるが、高価な 器材を必要とし、更に測定技術も必要とするため簡便な 方法とはいえない。更に紙、綿、織布、不織布、スポン ジ、多孔質ビーズ等、多孔質膜表面が血液と接触した時 に有効に働く除性前篇を測定する意味で必ずしも最適な 方法とはいえない。そこで、玄母明に先立って、測定針 象である膜の表面の陰性荷電を触媒としてアルコール等 の有様控剤中でヨウ素とヨウ化物イオンとを反応させて 三ヨウ化物錯イオンを生成し、該三ヨウ化物錯イオン費 19 を吸光度測定することによって、多乳質膜表面の陰性荷 電量の測定する方法を完成した。以下本測定法という。 【0008】以下、玄柳彦注についてより詳細に説明す る。表面の陰性荷電管を測定する膜を水またはアルコー ルなどの恣噪中でヨウ素及びヨウ化物塩を反応させ、生 成されるヨウ化物緒イオンを、波晃359ヵmでの吸光 度を測定する。疑から溶出物が存在する場合は、測定へ の影響を除くためあらかじめ除去操作を施すことが、よ り正確に除修故電告を求めるために想ました。別に表面 用意し、同様の操作を行って検査線を作製する。この検 置線より前記機表面の陰性荷電量を求めることができ る。この他に波長290nmでの吸光度や、290nm と359nmとの両方の吸光度よりも求めることもでき る。本測定法で言うヨウ化物緒イオンを与える物質とし ては、全てのヨウ化物塩を用いることができるが、好き しい例を挙げると、ヨウ化カリウム、ヨウ化ナトリウ ム、ヨウ化マグネシウム、ヨウ化亜鉛、ヨウ化マンガ ン、ヨウ化鉄(1)、ヨウ化リチウム等アルコール経溶 雄に容易に溶解するヨウ化物塩である。特に、ヨウ化カ 30 リウム、ヨウ化ナトリウム等のヨウ化物塩がアルコール 怪溶媒への溶解性、入手のしやすさ及び保存の容易さよ り良好に用いられる。また、ヨウ素は、ヨウ化物に含ま れる微量のヨウ素を用いてもよいし、それに更にヨウ素 を添加しても良好な測定が実施できる。微量の陰性毒電 置を測定する場合は、ヨウ化物塩に含まれる微量のヨウ 素だけでも良好に測定できる。用いられるヨウ化物塩 は、上記の塩に限定されるものではない。本別定で言う アルコール経溶媒とは、メタノール、エタノール、ロー ル等のアルコールに、水及び359nmに吸収を持たな い有機密媒を混合した液を指し、更に頭自体を溶解せず しかもヨウ化物塩を溶解する溶媒を指す。上記のアルコ ール性溶媒全てに於いて測定が可能であるが、アルコー ル性溶媒には、200mmから500mmの間に可視及 び繁発領域に吸収のない溶媒が使用できる。更にとの波 長を限定するならは、250 nmから450 nmの間の 渡長、より暖空すれば300nmから400nmの間の 波長に吸収を持たないことが有用である。好ましくは、 水の混合此が50重査%以下のアルコールが挙げられ、

より好ましくは、100%アルコールが良好である。特 に、ポリエステル等の不掺布の表面荷電音を測定する場 合には、溶媒と購との観和性の良さ及びヨウ化物塩の溶 解性より100%メタノールが最も良好なアルコール性 控媒として挙げられる。本測定法においてヨウ素及びヨ う化物イオンのアルコール性溶媒中での場合は 特に組 限はないが、そのアルコール性慈雄に反応温度において 接解する場所である必要がある。359ヵm付近の原収 とは、アルコール性癌媒中で表面総性荷属が触媒となっ てヨウ素とヨウ化物イオンから生成する=ヨウ化物婦イ オンの水またはアルコール性恣謀中での吸収を示してい る。従って、三ヨウ化物語イオンによる359nm付近 の徴収は、表面除性菌需量が大きいほど比例して大きく なる。一定時間における吸光度の増加量が三ヨウ化物館 イオンの増加量に相当し、とれが被測定物質の表面降性 荷衛量として求められる。これにより表面除往荷衛置が 数μeq/μ量存在すれば測定が可能で、微量の除性菌 電量についても測定が可能となる。更に生成した三ヨウ 化物舗イオン量を紫外吸光度に置き換えて測定するため にカルボキシル華等の除性荷澤が既知量問定された贈を 29 に明確な数値化が行え、また表面除性基準骨をごうら物 錯イオン増置に置き換えることで、除件商業費の等が増 幅され、大きな吸光度の差として現れるために、高精度 の測定が可能となる。本測定法において輝からの抽出物 が存在する場合、抽出物自身が測定液長で吸収を有す る、あるいは除性商電を有することがあるため、本測定 法に影響することがある。そのため、あちかじめ十分に 除去する、あるいは抽出物の非溶塊を使用することが好 ましい。しかし、本発明者らの研究によると、制定条件 のアルコール性溶液と測定される膜の重要比に於いて、 測定に用いられる温度で、測定の為の反応時間に於ける 窓出物の紫外吸収領域での吸光度が () 1以下であれば 測定結果への影響は少なく、更には、上記吸光度が0. 01以下、最も好ましくは0.001以下であれば好達 に測定が突旋できる。本測定法では、平順、中空糸等の いずれの形態の膜でも測定が可能であるが、特に比表面 請が5m\*/g以下の低表面請の顔において好適であ る。一般的には物質表面の荷電量は単位表面積当たりの 苗翼窓度で表されるのが普通であるが 本母明者らの研 究では南電磁度が低くても隣の表面種が大きければそれ プロパノール、イソプロビルアルコール、tープタノー 40 だけキニンが生成される機会が多く。よって単定表面積 当たりの荷亀密度で評価することは本発明においては多 当ではない。

#### 【0009】赚型滤過材料素材

本発明に於ける鱗の蓋材としては、ポリアクリロニトリ ル、セルロース、酢酸セルロース、ボリスルホン、ボリ ビニルアルコール (PVA)、 ビニルアルコールーエチ レン共重合体、ポリスチレン、ポリアミド茶重合体、ポ リエステル系革合体、銅アンモニア薬生セルロース、ボ リエチレンテレフテレート、ポリブチレンテレフタレー 50 ト及びポリオキシエチレンテレフタレート等のポリエス

テル、ナイロン6、ケイロン6、6等のポリアミド、芳 香鯵ポリアミド、ポリステレン及びその誘導体、ポリエ チレン、ポリプロピレン、ポリプテン等のポリオレフィ ン、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート等の メタクリル酸エステル誘導体を重合して得られる高分子 化合物、メチルアクリレート、エチルアクリレート等の アクリル酸エステル誘導体を重合して得られる高分子化 合物、ポリトリフルオロクロルエチレン、ポリビニルホ ルマール、ポリウレタン ポリピニルアセタール ポリ カーボネート等の合成高分子化合物で、上配高分子化合 10 が高く、入手も容易であるため好ましい。本発明の血液 物の単置体の単独宣合体、共宣合体、プロック重合体及 び上記高分子化合物の、プレンド及びアロイ化したもの を含むものや、セルロース及び/またはその誘導体等の 再生繊維及び上記に示した合成高分子化合物とのプレン ド、アロイ化したものを含むものなどが挙げられる。 徐 に、その成膜性から、細孔分布のシャープさより、ボリ アクリロニトリルを主成分とする高分子化合物、メチル メタクリレート、エチルメタクリレート等のメタクリル 酸エステル誘導体を単独または共重合して得られる高分 子化合物、セルロース及び/またはその誘導体等の再生 20 繊維等を主成分とする高分子化合物が良好に用いられ

## 【0010】表面終結核

る。

更に、上記意材の膜に、種々の低分子量、高分子量の化 台物を共有結合、イオン結合、放射線やプラズマによる グラフト法、物理吸着、包埋あるいは針科表面への沈黙 不溶化等あらゆる公知の方法を用いて固定して用いるこ ともできる。例えば、高分子化合物やその學童体を放射 根或いはプラズで等を用いてグラフト重合したり、共有 結合するなどの公知の方法により表面改賛(特開平1- 39 では、15~20Aの時良好な達過が可能となる。ま 249063 特間平3-502094)を始した暗ち 本発明に好適に用いられる。装面改管に用いられる単置 体及び高分子化合物の例として、メタクリル数、アクリ ル酸、2 - メタクリロイルオキシエチルコハク酸、モノ (2-アクリロイルオキシエチル) アシッドフォスフェ ート、2-スルホエチルメタクリレート、2-メタクリ ロイルオキシエチルフタル酸、等のアクリル酸もしくは メタクリル融誘導体や、p-スチレンスルホン酸、p-ビニル安息香酸等のスチレン誘導体。ビニルフェノール 等のフェノール誘導体、アリルスルホン酸ナトリウム等 46 のアクリル化合物等の各種ピニルモノマー、アセチレン 誘導体、トリオキサン誘導体等の除性基を有する単置体 を重合して得られる高分子化合物、また上記の単量体と 重合性官能基。好ましくはビニル基または、アセチレン 基を育する。たとえば、2-ヒドロキシエチルメタクリ レート、2-ヒドロキシエテルアクリレート、1、2-ジヒドロキシエチルメタクリレート、メトキシトリエチ レングリコールメタクリレート、メトキシノナエチレン グリコールメタクリレート、メチルメタクリレート、エ

リレート等のアクリル酸エステル及びメタクリル酸エス テル誘導体、スチレン及びその誘導体等の中性の単置 体、N、N-ジエチルアミノエチルメタクリレート、 N、N-ジメチルアミノエチルメタクリレート: N, N ージエチルアミノエチルアクリレート、N、N-ジメチ ルアミノエチルアクリレート等のカチオン件の重量体と の共重合体、ブロック重合体として得られる高分子化合 物質いはオリゴマー等の合成化合物があるが、特に、ビ ニルモノマーを重合して得られる高分子化合物が重合性 成分分離用額は主に分子(粒子)のサイズによる分面 (油鍋) や透析によって全面又は血管の成分。不締物。 共総物等の一部又は全部を分画、分離するために用いち れるものである。より具体的には、腎下全患者等の血液 中の電解質や尿素、クレアチニン、低分子登录白磁等の 低分子雪血漿成分の除去に用いられる血液透析や血液液 過、体外循環治療や血漿製剤の製造などの目的での、血 液からの血器の採取或いは血糖分離 単には例えばマク ログロブリンや免疫複合体等とアルブミン等とを分離す るために用いられるものである。 【0011】平均孔径、孔直径、腹厚、中空糸内径、中

变光外径 本発明の膜の平均孔径は、膜を走査型電子顕微鏡揚影を 行い、再視により撮影面上に分散している網孔の直径を ランダムに1000個以上測定して求める。あるいは、 既知の大きさの化合物の通過性で大まかな値を求めるこ とも可能である。この時の平均孔径は、その用途によっ て異なるが、10人以上14m以下が好ましく より好 ましくは、10A以上0.5 µm以下で、強過型透析線 た。同様に走査型電子顕微鏡撮影を行い、目視により穏 影面上に分散している細孔の孔道径、瞬厚、中空糸内 径、中空糸外径を測定する。孔直径が30点~400点 の時息好な膜となる。中空糸ではその内径及び外径及び 順厚がなるべく小さい方が同一体論に入る本数が多い方 が多くの順面債を利用できる点で好ましいが、その強度 を考慮すると、それぞれ好ましくは、機厚は、5~20 0 μm, 内径は50~300 μm, 外径は100~10 () リ u m の範囲がである。

#### 【0012】全体論空孔率

本発明の膜の全体調整孔率は、膜の乾燥重置とその比量 より求められ 機過効率を考えると全体標準引駆は高い 値であることが好ましいが、その強度の面から考えると 30~75%の時度好な違義が成され、違過効率を考え ると、更に好ましくは、40~75%が良好である。 【0013】中空糸膜の透水性

本発明の透水性は、中空糸驥に一定の圧力をかけたとき の一定調面積あたりの単位時間当たりの趣の内側から外 側へぬける水の壁によって規定され、用途によって様々 チルメタクリレート、メチルアクリレート、エチルアク 50 な透水性が必要とされるが、好ましい値として、3.4

~8. 000/hr/m<sup>3</sup>/mHgで. より好ましくは 3. 4~10. 000/hr/m\*/m#igである。透 水性が高いと、水の透過がよく、入口透析等に、良好に 用いられる。

【0014】表面除性商電量を30μeg/g以下にす る方法

表面除性商電量を30μeg/g以下にする方法の例を 挙げるならば 原料ポリアクリロニトリル系合成高分子 材料に総役商業を含まないホモボリマーを用いて成胎し て購とすることが良好な中空糸または平頭を与える。他 19 4000 pg/m!以上のキニンが体内に入ると顔面紅 の表面陰性前衛量を30μeq/g以下にする方法の例 として、公知のジシクロヘキシルカルボジイミド等のカ ルボジイミドを用いて公知の第一及び第二アミン及びそ れらアミノ基を育する化合物と反応する率によるアミド 化や、シアゾメタンを用いるメチルエステル化等のエス テル化反応などがある。更に、真空匍熱脱水処理を行う ことにより、自己水酸基とのエステル化反応、疎水節と の接触による除性基の包攬等の方法などである。更に、 公知の飲耐線及びプラズマ等を用いたグラフト注によ り、表面を改善することにより実施できる。或いは、陽 20 性及び陰性の官能基を有さずポリエチレングリーコール 鎖などの親水性の部分構造を有する化合物や、陽性官能 基を得する親水性の化合物の被理煙をコーティング等に よって膜表面に形成する事も好ましく実施できる。 【0015】ゼータ電位

平勝型材料のゼータ業子は流動業位測定整備(鳥港製作 所製、2P-10B)で測定できる。中空糸において は 長さ14cmの材料 | フィラメントの面缝に白金筐 極をとりつけ、KC + (KC + 濃度、10 <sup>-3</sup> mo 1/ 水溶液の入ったボトルに圧力をかけ、(0から0. 5kg/cm<sup>2</sup>)、圧上界に伴う流動電位の変化を測定 し、第1式により求められる。 第1式 ゼータ電位 (mV) = 1, 44×10\*\*×流動

電位×電導度×圧力

ゼータ電位は、特に中空糸では、中空糸内側の除性菌属 置が血液キニン生成の原因となることより、他の滤過材 料と同様に全体で測定するよりも上記の方法により測定 した方が好ましい。測定時の音が異なるため、測定値が 他の濾過材料と異なる。ゼータ電位もある意味に於いて 表面荷電と観水性をみる甚準となるが、その観水性に値 46 が左右されるが、中空糸状の腹に於いて、そのゼータ電 位が-2mV以上の時、血波キニンの上昇のない安全な フィルターとなる。血液キニンの上昇は移径基によるゼ ータ電位がより高いときに低くなることより、好ましく は、 $\sim 1 \, \text{mV以上で、より好ましくは、} -0.5 \, \text{mV以}$ 上りmV以下のときより良好な膜となる。

#### [0016]

【作用】本発明者が血液成分分離用糖と血液が接触する ととによるキニンの上昇性と膜表面の陰性荷電量との関 係に注目し研究したところ。 商者間には明らかに正の相 50 分間放緩する。との時平勝では液溶をのせられる十分な

関関係があり、職務面の除性商業費を下げることによっ てキニンの上昇を抑制できることが刺った。表面の総性 荷電量が30μea/g以上、特に50μea/g以上 の膜では、フラスコ中でクエン酸及びその塩等を0.1 ~20重置%程度含んだ血液と接触させるインビトロ血 液試験によると、血液中のキニン濃度が上昇し、400 ① p g/m!以上の高い濃度となることが判った。更に 該頭を用いた実際の血液成分分離処理時にも処理血液中 のキニン濃度が4000pg/ml以上に上昇し、その 潮、血圧低下等のアナフィラキシー症状を呈することも 利った。順表面の除性両電量が30μeq/g以下の場 台は、血液中の血液凝固第XII因子の活性化は少なく、 それ故キニンの遺度上昇は軽微であり、キニン遺度が、 40000g/m!以上に上昇しないことが利った。珍 の表面陰性前常量はキニンの上昇を抑えるためには、低 ければ低いほど好ましく、より好ましい膜の表面除性筒 電量は25 He q/g以下であり、より好ましくは20 ueq/g以下である。しかし、血液と膜表面の濡れ性 と血液適合性という膜の実用上の観点。更には血漿蛋白 質の非符集吸着性が低い点より、膜表面には何らかの除 性荷電が存在することが好ましく、(). () 1 u e g / g 以上、より好ましくは0. 1 u e q / g以上、更には1 μe q/g以上の除性荷電を有していることが好まし Ls.

#### [0017] 壁の布液の混わ性

順は表面の陰性荷属者が少なければ少ないほどキニン生 成の点では好ましいが、一方で本発明者らの研究による と、表面の陰性荷罩を下げるに従って表面の添れ件が下 30 がり、血漿蛋白質の非特異吸者が多くなる等、血小板の 粘着が多くなる事。使用開始時の源潤化が容易でなくな ることより、濡れ性を臨界温湖表面張力(CWST)で 表現する時CWSTは40dvne/cm以上であるこ とが好ましい。とくに50dyne/cm以上である時 最も好ましかった。添れ性は表面の除性基の者のみによ って決まるのではないが、過常利用されるポリアクリル アミド等の腺では、硫酸基或いはカルボキシル基の密与 が最も高かった。CWSTの上限は、高ければ高いほど 添れ性が上がるため好ましいが、一方でキニン牛成が窓 まる可能性があるため実際には102dyne/cm以 下である事が好ましく、より好ましくは90avne/ cm以下であった。しかし、例えば中性の親永華を表面 に保持させることにより、除蝕基を30μeq/g以下 に維持したまま、CWSTを上げることは可能である。 CWSTは、特願平3-502094に記載されている 方法によって測定できる。即ち、表面張力が順久2~4 dyne/cmずつ異なる一連の試薬用標道液を調整す る。少なくとも2種の連続した表面張力を持つ標準液少 なくとも10滴を別個に膜表面の典型的部分に乗せ10

表面積を確保できるため問題ないか 中学会では測定は 困難である。そこで中空糸をスライドガラス等の平板上 にシリコン接着剤などで両端を固定して隙間無く並べ、 その後他のスライドガラス等で抑えて中空光をつぶし て、見かけ上平顕状としたものを用いて測定するものと **する。液滴をのせた後10分間静崖した後に観察し、1** 6 適のうち9 滴以上が濡れている蝶合は、当該表面張力 の液で湿測されると判断する。また、10 箱のうち8 箱 以下しか濡れなかった場合は湿漉されなかったと判断す る。満下した連続した表面張力を待つ2種の標準液の 内。一方が湿潤し他方が湿潤しないことが確認されるま で順次より高いか、より低い表面張力を持つ標準液を用 い試験を続ける。上紀現象が確認されれば、この時間い た2種の標準液の表面張力の平均値を算出し、膜のCW C丁値とする。温れ性は表面の陰性器の畳のみによって 決まるのではないが、通常利用される購力ルポキシル基 や確骸基の寄与が最も高く、カルボキシル基や確骸基の 置を下げる事によってCWSTもまた低下することが分 かった。CWSTの上原は、高ければ高いほど濡れ体が 上がるため好ましいが一方でキニン生成が高きるため寒 20 際には102dyne/cm以下であることが好まし く、より好きしくは、90dvne/cm以下であっ た。倒えば中性の観水基を表面に保持させることによ り、陸性基置を30meq/g以下に維持したまま、C

### WSTを上げることが可能である。 【0018】頻型血液成分分離器の容器形状

容器形状としては、血液の入口と出口を有する及び/ま たは血液の入口と出口及び適析液の入口と出口及び/ま たは血漿成分等の血液の滤液が出る出口を有する容器で 有れば特に限定はないが、放えて例を挙げると、公知の 30 平隣を積層状に売鎮できる容器や、中空糸の一部分のみ を固定できる円柱状、三角柱状、四角柱状、六角柱状、 八角柱状、等の角柱状容器、更に血液の入り口と出口部 分のみを中空糸の内面が開いた状態で固定できる容器等 いずれの容器形状も可能である。この時の容器の断面滑 と長さの此 (断面隣/長さ. S/L) は、2.5 cm以 上60cm以下が良好なS/しとなる。

#### 【①①19】血液成分分離器の容器長さ

血液成分分離器の好ましい長さは特に限定されないが、 5 c m以下が好ましい。これに伴い脊熱な中空糸脊効長 は、10~30cmとなる。

【0020】血液成分分離器のプライミング量 血液成分分離器のプライミング登は、使用までの時間が 少なく、操作が簡便になることより、好ましいがその形 状や、大きさ、用途より10m1~4 L程度が好まし

# 【0021】血液成分分離器の使用形状

本発明の順型鴻淵器の前後に血液バッグ、血液回路、チ

バー、針、メッシュ付きドリップチェンバー、血液ポン プ用チューブ等の何れか若しくは物数線み込んだ体外貨 環用回路または輸血周回路を用いることができる。更 に 血液処理は回路の途中に血液ポンプ或しは浸液ポン ブ或いは吸引ポンプ等のポンプを組み込んで使用でき る。また、血液の自重による落差でも良好に用いること ができる。

16

#### 【0022】血液成分分解器の用途

本発明の模型の滤過材料は、血液透析、速過型透析、血 16 幾分解等の血液分離、ダブルフィルトレーション 腹水 等の体液滤縮、ブッシュ・アンド・ブル等の血液透過 に、容器に充填して用いることができる。

# 【0023】ブラジキニン遺産の制定方法

膜のブラジキニン濃度を測定する方法として、血液の入 □と出口を有する容器に膜を充填して血液を流し、その 出口側より血液をサンプリングし、ブラジキニン消度を 測定することもできるが、多量の血液を必要とし、一度 にたくさんの嫌を評価することが困難なため、本発明で は、以下に示す方法により、評価を行った。以後、イン ビトロ血液試験と呼ぶ、表面鏡を一定に備えた表面前蓋 置を測定した膜をボリカーボネート製の50m1三角フ ラスコに入れ、これにACD-A液を11.%添加して ヘマトクリット値を40%以上60%以下とした血液。 または、赤血球遺障液にACD-A液11. 1%を含む 生理食塩液を加えてヘマトクリットを調整した液を、3 7 °Cに加退した後、5 m 1 fit え 3 7 °C で 5 分開放デす る。本発明者らの研究では、赤血球治療液より調整した 液がブラジキニンの上昇性も高く、入手も比較的容易で あり、特に好適であった。正確に5分後カリクレインの 分解阻害剤及びキニナーを阻害剤としてトラジオール、 大豆トリプシンインヒビター、硫酸プロタミン、エチレ ンジアミン四酢酸-2-ナトリウム塩を添加等 4℃で 冷却建心して血漿成分のみを取り出し冷凍後、公知のラ ジオイムノアッセイ法 (PEG技激法) によりブラジキ ニン遺度を測定してプラジキニン量の定置とした。同時 に陰性コントロールとして、膜を入れないポリカーポネ ート製三角フラスコを開催のインピトロ血液試験を行 い、比較の対象とした。尚、ガラス製三角フラスコを用 いた陽性コントロールのインピトロ血液試験は、三角フ その製造上の容易さ及び血液処理量より15cm以上3 49 ラスコの材質がガラスになったことと及び膜を入れない こと以外はインビトロ血液試験と同じ操作を行うものと する.

# [0024]実結例1

内径250μm、外径320μmのポリアクリロニトリ ル(PAN)ホモボリマーを乾式成糸により中空糸を紡 糸した。この中空糸の表面陰性南電量を測定した。中空 糸をあらかじめ80%エタノール水溶液で十分に洗浄し て、溶出物を除去した。該中空糸を十分に乾燥させた 後、1gを計量し、5%のヨウ化カリウムを溶解したメ エンバー、クランプ、ローラクランプ、ドリップテェン 50 タノール液50m1に浸漬した。これを30℃、24時

11 間振盪下で反応させた。反応後、上清を回収して359

nm及び290nmで吸光度測定を行った。このとき対 厩(プランク)として5%のヨウ化カリウムを溶解した メタノール液を用いた。別にボリプロビレンとポリエチ レンとの2成分からなる不徹布に、放射線グラフト法に てメタクリル酸O. 572meq/gを固定したものを 用いて上記と同様にして359nm及び290nmで脱 光度測定した。との不総布の表面の除性荷電量は、EC H-Sepharose 4B (Pharmacial) 値より吸光度と表面の陰性荷電量との検査線をもとめ、 この検査線より後体の表面の陰性商電量を計算した。中 空糸表面の除性荷電量は23.2 H e q/gであった。 この時のゼータ電位は-1.2mVであった。PAN中 空糸のキニン生成能は次のようにして測定した。抗凝固 削としてCPDを用いて採取し、処理された赤血球装厚 液 (ヘマトクリット値65%) をACD-A液11. 1 %含む生理食塩液でヘマトクリット値を45%として試 験血液とした。この試験血液5m1をポリカーボネート 製三角フラスコに加え、約5mmの長さに切断して、 0.05gを更に添加して、37℃、5分間反応させ た。反応後血液を回収し、直ちに水冷下でトラジロール 5. 000U. 大豆トリプシンインヒビター2mg、硫 酸プロタミン5mg、エチレンジアミンテトラ酢酸ナト リウム20mgを加えて混合し、4°Cで3,000rp m×10分間進心して、上清を回収した。この上清中の ブラジキニン焼度をラジオアイソトープを用いたポリエ チレングリコール沈漱法にて定置したところ、7450 g/m!であった。この時間様にしてPAN中空糸を加 えずに反応させた対照では、血漿中のブラジキニン議度 39 1、250 pg/m!であった。 は65. 4pg/mlであり、PAN中空糸存在下でブ

ラジキニン滅痕の上昇はあったものの、対照の10倍程 度の僅かな上昇であった。 【0025】実験例2

内径250μm, 外径320μmのポリアクリロニトリ ルホモボリマー乾式成糸した中空糸をもちいて血漿濾過 装置の一例として、内径31.6mm. 長さ210mm の容器に収納して成形し、血液透析装置を作成した。こ の時の充填率は68、5%。有効膜面積は1、0m<sup>4</sup>で あった。この遠衝装置をもちいて、抗凝固剤にヘバリン 製)を対照にしてによりあらかじめ測定した。この測定 15 を用いた血液透析を突縮したところ血液の出口付近から ្ 採取した血液の血液キニン濃度は750 pg/m1であ 27c.

#### [0026]比較例1

実籍例1と他に条件はまったく代えずに原料のポリマー をメタクリル酸()。 0.5%を加えたアクリロニトリルコ ポリマーとして乾式成糸により中空糸に紡糸した。この PAN中空糸の表面の陰性荷電量を実施例1の方法によ り測定したところ、198. 0 # e g / g であった。ま た実縮例1の方法によってプラジキニン上昇性をもとめ 20 たところ、血験中のプラジキニン議度は12,000p g/m!であり、ブラジキニン濃度の上昇が見られた。 【0027】比較例2

内径250μm、外径320μmの比較例1の中空糸を もちいて血漿滤過装置の一例として、内径31、6m m、長さ210mmの容器に収納して成形し、血液透析 装置を作成した。この時の充填率は68.5%、有効膜 面積は1.0mlであった。この透析装置をもちいて、 抗疑闘剤にヘバリンを用いた血液透析を寒酸したところ 血液の出口付近から採取した血液の血液キニン遺療は1